

+ REGIONE SICILIA
Azienda Ospedaliera
di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione
"GARIBALDI"
Catania

09 NOV, 2022

DELIBERAZIONE N. 1372 del _____

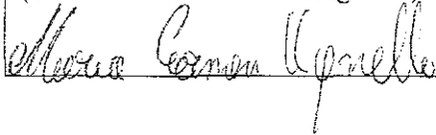
Oggetto: Autorizzazione alla stipula di convenzioni per le "attività di servizio di Pronto Soccorso e Trasfusionale" tra l'ARNAS Garibaldi di Catania e la WELL S.R.L.

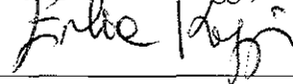
Proposta N° 127 del 09/11/2022

SETTORE PROPONENTE
SETTORE AFFARI GENERALI

L'istruttore/ Il Responsabile del Procedimento
(Dott. ssa Maria Carmen Agnello)

Il Capo Settore della U.O.C. Affari Generale
(Dott.ssa Ersilia Riggi)





Registrazione Contabile

Budget Anno _____ Conto _____ Importo _____ Aut. _____

Budget Anno _____ Conto _____ Importo _____ Aut. _____

NULLA OSTA, in quanto conforme alle norme di contabilità

Il Dirigente Responsabile
Settore Economico Finanziario e Patrimoniale
(dott. Giovanni Luca Roccella)

Nei locali della sede legale dell'Azienda, Piazza S. Maria di Gesù n. 5, Catania,
il Direttore Generale, dott. Fabrizio De Nicola,
nominato con Decreto del Presidente della Regione Siciliana n. 196 del 04.04.2019

con l'assistenza del Segretario, dott. _____ ha adottato la seguente deliberazione

Dott.ssa Maria Antonietta Li Caizi

Il Capo Settore della U.O.C. AFFARI GENERALI

VISTI

- D.A. n. 436/2021 del 17.05.2021, che all'All. A6 (requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'autorizzazione all'esercizio dell'attività sanitarie delle strutture di Day surgery autonomo) indica il criterio 2 Prestazioni e servizi area 2 Eleggibilità e presa in carico dei pazienti – continuità assistenziale, codice 1°.0202.04 per “I presidi che operano in regime di ricovero programmato assicurano la gestione adeguata delle emergenze cliniche”, ed in specie al subcodice 01 evidenzia la necessità un accordo/convenzione con un presidio ospedaliero che opera all'interno del sistema di emergenza –urgenza per la gestione delle emergenze cliniche;
- Legge n. 219 del 21.10.2005 ~ Nuova disciplina delle attività trasfusionali e della produzione nazionale di emoderivati”;
- Accordo Stato –Regione del 25.05.2017 / Atti n. 85/CSR);
- La richiesta di preliminare di disponibilità, giusta nota prot. n. 4399 del 04.10.2022, presentata dalla WELL S.R.L. per le seguenti attività
 - 1) accordo convenzione con un presidio ospedaliero che opera all'interno del sistema di emergenza – urgenza per la gestione delle emergenze cliniche;
 - 2) Accordo / convenzione Richiesta di sangue, emocomponenti e/o derivati.

Rilevata la seguente istruttoria:

- con nota acquisita al prot. n. 4477 AA/GG del 06.10.2022 il Direttore dell'U.O.C. M.C.A.U. ha espresso parere favorevole alle superiori convenzioni, così riscontrando la richiesta di parere giusta nota prot. n. 4449 AA/GG del 05.10.2022;
- con comunicazione email acquisita con prot. n. 5210 del 09.11.2022 il Direttore dell'U.O.C. Servizio Trasfusionale ha trasmesso lo schema di convenzione conforme al D.A. n. 869 del 17.05.2018 ad oggetto la fornitura di emocomponenti;
- con nota acquisita con prot. n. 5216/ AA.GG. , il Direttore Sanitario Aziendale ha espresso parere favorevole all'attuazione in conformità della normativa vigente, a riscontro della nota prot. n. 5211/AA.GG. del 09.11.2022 .

Considerato che

che con pec del 07.011.2022, acquisita al prot. n. 5191 / AA. GG. del 09.11.2022, la WELL S.R.L. ha trasmesso la convenzione ad oggetto le prestazioni da svolgere presso l'U.O. di Emergenza ed Urgenza dell'ARNAS Garibaldi di Catania.

Viste le principali clausole della Convenzione, trasmessa con pec 07.011.2022, acquisita al prot. n. 5191 / AA. GG. del 09.11.2022:

- l'oggetto della convenzione riguarderà “la priorità di valutazione e di trattamento ai pazienti della Clinica in emergenza, in urgenza o con bisogni immediati per il trasferimento ad un livello di cura superiore” di cui all'art. 1 e secondo le modalità di svolgimento di cui all'art.2;
- la Clinica assicurerà il controllo di qualità delle prestazioni erogate dall'ARNAS Garibaldi secondo le modalità indicate all'art. 3;
- durata annuale secondo le modalità indicate all'art. 4.

Ritenuto pertanto potersi:

- Autorizzare la stipula della *convenzione* per le "attività di servizio di Pronto Soccorso e Trasfusionale" tra l'ARNAS Garibaldi di Catania e la WELL S.R.L., con le modalità sopra indicate.

Allegati (D.Lgs. 196/2003 e D.Lgs. 101 /2018):

- convenzione ad oggetto le prestazioni da svolgere presso l'U.O. di Emergenza ed Urgenza dell'ARNAS Garibaldi di Catania;
- schema di convenzione conforme al D.A. n. 869 del 17.05.2018 ad oggetto la fornitura di emocomponenti

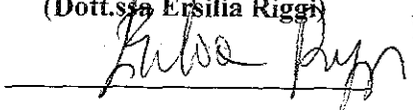
Attestata la legittimità formale e sostanziale dell'odierna proposta e la sua conformità alla normativa disciplinante la materia trattata ivi compreso il rispetto della disciplina di cui alla L.190/2012.

Propone

Per le motivazioni descritte in narrativa, che qui s'intendono integralmente riportate e trascritte:

- Autorizzare la stipula delle convenzioni per le "attività di servizio di Pronto Soccorso e Trasfusionale" tra l'ARNAS Garibaldi di Catania e la WELL S.R.L.

Il Capo Settore della U.O.C. Affari Generali
(Dott.ssa Ersilia Riggi)



IL DIRETTORE GENERALE

Preso atto della proposta di deliberazione, che qui s'intende riportata e trascritta, quale parte integrante e sostanziale del presente provvedimento;

Preso atto della attestazione di legittimità e di conformità alla normativa disciplinante la materia espressa dal dirigente che propone la presente deliberazione;

Sentito il parere favorevole del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario aziendale;

DELIBERA

di approvare la superiore proposta per come formulata dal Dirigente Responsabile della Struttura proponente e, pertanto dispone di:

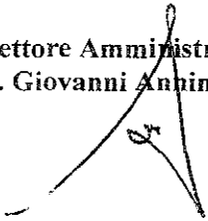
1. Autorizzare la stipula delle convenzioni per le "attività di servizio di Pronto Soccorso e Trasfusionale" tra l'ARNAS Garibaldi di Catania e la WELL S.R.L.

2. munire dell'immediata esecutività la presente delibera, onde consentire la regolare prosecuzione dell'iter di accreditamento.

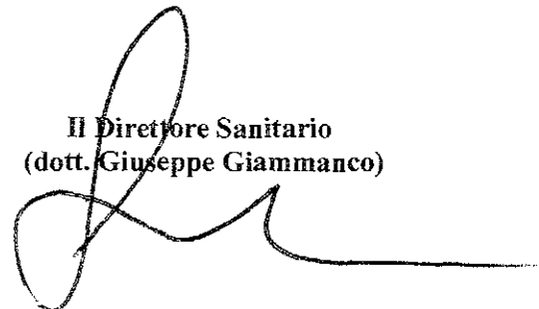
Allegati parte integrante e sostanziale (D.Lgs. 196/2003 e D.Lgs. 101 /2018): *5022e* 

- convenzione ad oggetto le prestazioni da svolgere presso l'U.O. di Emergenza ed Urgenza dell'ARNAS Garibaldi di Catania;
- schema di convenzione conforme al D.A. n. 869 del 17.05.2018 ad oggetto la fornitura di emocomponenti.

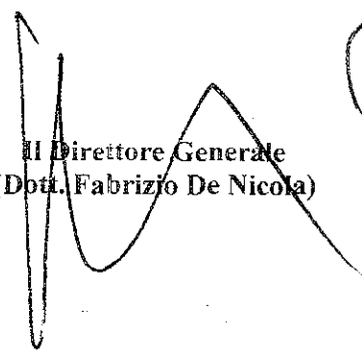
Il Direttore Amministrativo
(dott. Giovanni Annino)



Il Direttore Sanitario
(dott. Giuseppe Giammanco)



Il Direttore Generale
(Dott. Fabrizio De Nicola)



Il Segretario

Dot. ssa Maria Antonietta Calzi


<p>_____ copia della presente deliberazione è stata pubblicata all'Albo dell'Azienda il giorno _____</p> <p>_____ e ritirata il giorno _____</p> <p style="text-align: right;">L'addetto alla pubblicazione _____</p> <p>Si attesta che la presente deliberazione è stata pubblicata all'Albo dell'Azienda dal _____ al _____ - ai sensi dell'art.65 l.r. n.25/93, così come sostituito dall'art.53 l.r. n.30/93-e contro la stessa non è stata prodotta opposizione.</p> <p>Catania _____</p> <p style="text-align: right;">Il Direttore Amministrativo _____</p>
<p>Inviata all'Assessorato Regionale della Salute il _____ Prot. n. _____</p>
<p>Notificata al Collegio Sindacale il _____ Prot. n. _____</p>

La presente deliberazione è esecutiva:

- immediatamente
- perché sono decorsi 10 giorni dalla data di pubblicazione
- a seguito del controllo preventivo effettuato dall'Assessorato Regionale per la Sanità:
 - a. nota di approvazione prot. n. _____ del _____
 - b. per decorrenza del termine

IL FUNZIONARIO RESPONSABILE

CONVENZIONE

ai sensi dell'Accordo Stato-Regioni 25 maggio 2017 – Rep. Atti n. 85/CSR
e come definito dall'ALLEGATO A
D.A. n. 869 del 17/05/2018 Regione Sicilia

TRA

L'ARNAS Garibaldi nella persona del direttore generale, sede del Servizio Trasfusionale, di qui innanzi "Azienda fornitrice"

E

la Casa di Cura Well srl nella persona del.....(indicare ruolo), priva di Servizio Trasfusionale, dotata di frigoemoteca a temperatura controllata, di qui innanzi "Struttura sanitaria ricevente"

SI CONVIENE E SI STIPULA QUANTO SEGUE:

ARTICOLO 1

(Oggetto)

1. Oggetto della convenzione è la fornitura di (specificare):
 - a) emocomponenti per uso trasfusionale;
 - b) emocomponenti per uso non trasfusionale;
 - c) prestazioni di medicina trasfusionale;
2. Il Direttore sanitario della Struttura sanitaria ricevente è responsabile delle attività trasfusionali e nomina, tra i medici operanti nella struttura, il referente per lo svolgimento delle attività di cui alla presente convenzione. Il referente della Struttura sanitaria ricevente partecipa al Comitato del buon uso del sangue dell'azienda fornitrice.

ARTICOLO 2

(Obblighi delle parti)

1. L'Azienda fornitrice rende disponibile la normativa vigente di riferimento e i relativi aggiornamenti e si impegna a:
 - a. garantire la disponibilità delle attività trasfusionali 24 su 24 ore, sette giorni su sette;
 - b. definire tipologie di prodotti e prestazioni e modalità di erogazione degli stessi come risultano dal repertorio allegato alla presente convenzione;
 - c. fornire, in applicazione della normativa vigente, le procedure relative a:
 1. richiesta di emocomponenti, ivi compresa la richiesta urgente e urgentissima;
 2. richiesta di prestazioni di medicina trasfusionale (consulenze specialistiche, esami immunoematologici);
 3. modalità di assegnazione e consegna degli emocomponenti;
 4. modalità di restituzione degli emocomponenti non utilizzati;
 5. confezionamento e trasporto di sangue, di emocomponenti e dei campioni di sangue che necessitano di trasporto a temperatura controllata;
 6. garanzia della sicurezza della trasfusione con particolare riferimento a prelievi per indagini pretrasfusionali, richiesta, assegnazione, consegna, trasporto e tracciabilità degli emocomponenti;
 7. conservazione degli emocomponenti;
 8. gestione delle tecnologie strumentali ed informatiche.
2. La Struttura sanitaria ricevente, preso atto della normativa vigente di riferimento e dei relativi aggiornamenti, si impegna a:

- a. riconoscere l'esclusività della fornitura;
- b. non porre a carico in alcun modo al paziente, né direttamente né indirettamente, il costo degli emocomponenti ad uso trasfusionale, degli emocomponenti ad uso non trasfusionale. Tali costi sono da addebitarsi all'azienda sanitaria di residenza del paziente nei casi di convenzioni stipulate tra le Aziende sanitarie sedi di Servizi Trasfusionali e strutture private non accreditate.
- c. comunicare all'Azienda fornitrice il nominativo del medico referente delle attività trasfusionali in convenzione;
- d. restituire i prodotti non utilizzati secondo le modalità e i tempi indicati dal Servizio Trasfusionale di riferimento di cui al comma 1, lettera c), punto 4;
- e. garantire la tracciabilità dei prodotti ricevuti;
- f. garantire l'osservanza delle procedure per la sicurezza trasfusionale previste dalle vigenti disposizioni;
- g. far pervenire sistematicamente al Servizio Trasfusionale la dichiarazione di avvenuta trasfusione/applicazione e la notifica di reazioni ed eventi avversi, secondo le indicazioni fornite dal medesimo.

ARTICOLO 3

(Fornitura di emocomponenti ad uso trasfusionale e attività correlate)

1. La fornitura di emocomponenti ad uso trasfusionale prevede quanto segue:

a) Consulenza di medicina trasfusionale

La richiesta di emocomponenti ad uso trasfusionale è seguita da una consulenza di medicina trasfusionale fornita dal Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice.

b) Sicurezza della trasfusione

La Struttura sanitaria ricevente applica le procedure per garantire la sicurezza del paziente candidato alla trasfusione fornite dal Servizio Trasfusionale e condivise nell'ambito del Comitato ospedaliero di buon uso del sangue.

c) Prelievi ematici per indagini immunoematologiche e pretrasfusionali

La raccolta e l'invio dei prelievi ematici avvengono in conformità alla normativa vigente e secondo le disposizioni fornite dal Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice.

d) Richiesta trasfusionale

La richiesta trasfusionale avviene in conformità alla normativa vigente, secondo le modalità di compilazione e trasmissione del modulo di richiesta forniti dal Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice.

e) Indagini pretrasfusionali

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice garantisce l'esecuzione delle indagini pretrasfusionali in conformità alla normativa vigente

f) Assegnazione e consegna

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice, conformemente alla normativa vigente, stabilisce e fornisce i criteri di assegnazione e le modalità di consegna degli emocomponenti.

g) Modalità di confezionamento e trasporto

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice, conformemente alla normativa vigente, definisce le modalità di confezionamento e di trasporto.

Il trasporto deve avvenire in condizioni che consentano di mantenere l'integrità e le caratteristiche biologiche dei prodotti.

Le procedure di trasporto devono essere convalidate e periodicamente riconvalidate in conformità alla normativa vigente da parte del responsabile del trasporto.

h) Modalità di conservazione

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità di conservazione dei prodotti presso la Struttura sanitaria ricevente, al fine di garantire il mantenimento delle caratteristiche biologiche e funzionali degli stessi, in conformità alla normativa vigente.

i) Avvenuta trasfusione

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità con cui la Struttura sanitaria ricevente deve dare sistematica comunicazione dell'avvenuta trasfusione.

j) Gestione delle unità non utilizzate

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità di gestione e i tempi di restituzione delle unità non utilizzate, in conformità alla normativa vigente.

k) Gestione delle reazioni ed eventi avversi

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità con cui la Struttura sanitaria ricevente notifica le eventuali reazioni ed eventi avversi secondo la normativa vigente.

l) Gestione delle unità autologhe

1. Il paziente candidato al predeposito viene inviato dalla Struttura sanitaria ricevente al Servizio trasfusionale dell'Azienda fornitrice per la verifica dell'applicabilità di un programma di predeposito per autotrasfusione sulla base delle indicazioni e controindicazioni previste dalle vigenti disposizioni.
2. Qualora il paziente debba effettuare il predeposito presso un Servizio Trasfusionale di una Azienda sanitaria diversa da quella fornitrice, ferma restando la verifica di cui al punto 1, devono essere definite le modalità operative riguardanti le procedure di prelievo, trasporto e consegna al Servizio trasfusionale dell'Azienda fornitrice.

ARTICOLO 4

(Emodiluzione e recupero peri-operatorio)

Le attività inerenti alla emodiluzione pre-operatoria e al recupero intra e peri-operatorio avvengono in conformità alla normativa vigente.

ARTICOLO 5

(Fornitura di emocomponenti ad uso non trasfusionale)

1. La produzione, identificazione e tracciabilità, appropriatezza, assegnazione, consegna ed emovigilanza degli emocomponenti da utilizzare per uso non trasfusionale, avvengono in conformità alla normativa vigente.
2. Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice e la Struttura sanitaria ricevente definiscono tipologia di prodotti e prestazioni e modalità di erogazione degli stessi.

ARTICOLO 6

(Fornitura di prestazioni di medicina trasfusionale)

1. Le prestazioni di medicina trasfusionale e le modalità di erogazione delle stesse da parte dell'Azienda fornitrice sono specificamente declinate tra le parti e allegate alla presente convenzione.

ARTICOLO 7

(Informativa e consenso al trattamento dei dati personali e consenso informato)

1. Per l'informativa, il consenso al trattamento dei dati personali e il consenso informato alla trasfusione e all'applicazione degli emocomponenti ad uso non trasfusionale si seguono le indicazioni previste dalla normativa vigente in materia trasfusionale.

ARTICOLO 8

(Tracciabilità)

1. La Struttura sanitaria ricevente garantisce la tracciabilità secondo le modalità, anche informatiche, previste dalla normativa vigente.
2. Qualora siano adottate le modalità informatiche, le stesse rispondono ai requisiti minimi di funzionalità e di sicurezza previste dalle vigenti disposizioni

ARTICOLO 9

(Rapporti economici)

1. Per i prodotti (emocomponenti ad uso trasfusionale e ad uso non trasfusionale) si applicano le tariffe previste dalla vigente normativa nazionale in materia.
2. Per le prestazioni specialistiche oggetto della presente convenzione si applicano le tariffe previste dalla vigente normativa nazionale in materia.
3. I costi di trasporto sono a carico della Struttura sanitaria ricevente.
4. I pagamenti a favore delle Aziende fornitrici sono effettuati entro i limiti stabiliti dal Decreto legislativo del 9 ottobre 2002, n. 231 e successive modificazioni e integrazioni.

ARTICOLO 10

(Durata)

1. La presente convenzione ha validità di tre anni dalla sottoscrizione. Sei mesi prima del termine della scadenza, le parti ne definiscono il rinnovo, sulla base della programmazione regionale.
2. Il recesso è esercitato secondo la normativa vigente.
3. Copia della presente convenzione viene trasmessa alla Struttura Regionale di Coordinamento per le attività trasfusionali.

ARTICOLO 11
(Foro competente)

1. Per tutte le eventuali controversie sull'interpretazione ed esercitazione della presente convenzione sarà competente in via esclusiva il Foro di Catania

.....li.....

Per l'Azienda fornitrice

Per la Struttura sanitaria ricevente

ALLEGATI

- Repertorio di prestazioni e prodotti erogati dall'Azienda fornitrice e relative modalità di erogazione degli stessi
- Tariffe di cessione
- Modulo report mensile

Prestazioni

L'ARNAS garantisce l'esecuzione delle seguenti prestazioni

99.71	Plasmaferesi terapeutica
99.73	Eritroaferesi terapeutica
90.49.2	Identificazione anticorpi irregolari
90.49.3	Test di Coombs indiretto
90.58.2	Test di Coombs diretto
90.63.2	Fattore eritrocitario non Rh
90.64.4	Fenotipo Rh
90.65.3	Gruppo sanguigno
90.65.4	Gruppo sanguigno (controllo)
90.73.2	Prove di compatibilità
90654/90493	Type and screen
8901IE	Appropriatezza Trasfusionale

Modalità di erogazione

1. Assegnazione di sangue ed emocomponenti

Il SIMT s'impegna a fornire agli assistiti della CC gli emocomponenti, omologhi e autologhi, di qualità conforme ai requisiti di legge (D.M. 02/11/2015 e ss.mm.ii.). Su richiesta motivata da parte del medico richiedente di CC o in base alla consulenza di Medicina Trasfusionale dei medici del SIMT, gli emocomponenti possono essere distribuiti previa lavorazione aggiuntiva (irradiazione, inattivazione, lavaggio). Il personale della CC si impegna ad adottare le modalità operative e l'osservazione delle procedure per la sicurezza trasfusionale, compresa la modulistica, ed a seguire le indicazioni trasfusionali del SIMT che si impegna ad inviarle ad ogni nuova revisione al Direttore Sanitario della CC. Il SIMT rende disponibile almeno 1 unità di emazie concentrate di gruppo O Rh negativo o positivo per le emergenze, da conservarsi presso la frigoemoteca della CC. A questo proposito la CC si impegna a dotarsi e a mantenere in piena efficienza una frigoemoteca dedicata in via esclusiva alla conservazione delle unità di sangue e di emocomponenti eritrocitari. La scelta della frigoemoteca va effettuata sulla base di specifiche tecniche fornite dal SIMT. La responsabilità della gestione della frigoemoteca è affidata al direttore sanitario della CC ed al referente trasfusionale designato.

2. Test immunoematologici e pre-trasfusionali ed altri esami di laboratorio

Il SIMT si impegna ad eseguire sui campioni di sangue prelevati a cura

del personale sanitario della CC ai propri assistiti i test immunoematologici e pre-trasfusionali.

3. Consulenza di medicina trasfusionale

Prima di ogni richiesta trasfusionale va attivata la consulenza di Medicina Trasfusionale. Essa può essere eseguita ordinariamente per via telefonica, con chiamata da parte del medico della CC al medico del SIMT.

4. Richieste trasfusionali

Le richieste trasfusionali devono essere redatte dal medico su apposito modulo fornito dal SIMT, compilato in ogni sua parte e devono essere conformi alle norme in vigore. La CC si impegna ad adottare il sistema di sicurezza trasfusionale dell'ARNAS in uso.

5. Modalità di assegnazione e restituzione

Il SIMT mette a disposizione della CC il proprio servizio 24 ore su 24 nella propria sede. Le unità non utilizzate dovranno essere rese tempestivamente al SIMT accompagnate dalla modulistica di restituzione da esso fornita.

6. Modalità di trasporto

Il trasporto degli emocomponenti e dei campioni di sangue dei pazienti, sarà a carico ed effettuato dal personale della CC in contenitori a temperatura controllata sulla base di specifiche tecniche fornite dal SIMT.

Allegato 2: Tariffe di cessione/prestazioni

Le tariffe sono definite da:

Decreto Assessorato della Salute Regione Sicilia n. 397 del 23 Maggio 2022;

Allegato A DA 924 14-5-2013 tariffe prest Regione Sicilia;

Allegato A DA 799 del 7/5/2015 Catalogo Unico Regionale Sicilia;

Per la fornitura di Plasma di Grado Farmaceutico si fa riferimento Deliberazione 570
28/4/2022 ARNAS Garibaldi

UOC MEDICINA TRASFUSIONALE
CESSIONE EMOCOMPONENTI/PRESTAZIONI

	CEDUTO A:			
	ANNO:			
	MESE:			
	CODICE		Tariffa	
****	A (EC)	OCTAPLAS 200 CC Plasma di grado farmaceutico	€ 76,78	
*	B (EC) - 99758	Concentrato eritrocitario leucodepleto mediante filtrazione in linea	€ 188,50	
*	C (EC) - 99759	Concentrato eritrocitario leucodepleto da aferesi	€ 189,18	
*	D (EC) 99739	Plasma fresco da scomposizione del S.I. congelato per uso clinico	€ 23,23	
*	E (EC) 99760	Plasma fresco da scomposizione del S.I. congelato entro 24 ore dal prelievo per frazionamento industriale	€ 23,23	
*	F (EC) 99761	Plasma fresco da scomposizione del S.I. congelato entro 72 ore dal prelievo per frazionamento industriale	€ 18,58	
*	G (EC) 99738	Plasma da aferesi	€ 141,17	
*	H (EC) 99745	Plasma da prelievo multicomponente	€ 89,18	
*	I (EC) 99762	Singola unità di buffy-coat	€ 8,00	
*	L (EC) 99763	Concentrato piastrinico da singolo buffy-coat	€ 20,00	
*	M (EC) 99764	Concentrato piastrinico da pool di buffy-coat prodotto con metodica manuale (5 unità di BC)	€ 100,00	
*	N (EC) 99765	Concentrato piastrinico da pool di buffy-coat prodotto con metodica automatizzata	€ 207,00	
*	O (EC) 99766	Concentrato piastrinico da aferesi leucodepleto in linea	€ 418,00	
*	P (EC) 99767	Concentrato piastrinico da prelievo multicomponente leucodepleto in linea	€ 256,00	
*	Q (EC) 99733	Procedura di autotrasfusione mediante predeposito e per singola unità	€ 74,00	
*	R (EC) 994775	Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da prelievo venoso periferico mediante dispositivo medico dedicato - autologo	€ 238,00	
*	S (EC) 99774	Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da aferesi allogenico	€ 458,00	
*	T (EC) 99783	Collirio da siero autologo	€ 152,00	
*	U (EC) 99772	Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da sangue intero allogenico	€ 164,00	
*	L1	Lavaggio cellule manuale (emazie, concentrati piastrinici)	€ 20,00	

UOC MEDICINA TRASFUSIONALE
CESSIONE EMOCOMPONENTI/PRESTAZIONI

*	L2	Inattivazione virale del plasma (da S.I. o aferesi) o piastrine (da pool di bc o aferesi)	€ 98,00	
*	L3	Irradiazione	€ 19,00	
**	99.71	Plasmaferesi terapeutica	€ 438,99	
**	99.73	Eritroaferesi terapeutica	€ 373,40	
**	90.49.2	Identificazione anticorpi irregolari	€ 24,27	
**	90.49.3	Test di Coombs indiretto	€ 8,37	
**	90.58.2	Test di Coombs diretto	€ 6,87	
**	90.63.2	Fattore eritrocitario non Rh	€ 6,71	
**	90.64.4	Fenotipo Rh	€ 10,59	
**	90.65.3	Gruppo sanguigno	€ 7,75	
**	90.65.4	Gruppo sanguigno (controllo)	€ 5,16	
**	90.73.2	Prove di compatibilità	€ 8,47	
**	90654/90493	Type and screen	€ 13,53	
***	8901IE	Appropriatezza TrASFusionale	€ 12,91	
	TOTALE			
*: D.A. 397 del 23/5/2022 Suppl. GURS n.27 del 10/6/2022				
**: Allegato A DA 924 14-5-2013 tariffe prest Regione Sicilia				
***: Allegato A DA 799 del 7/5/2015 Catalogo Unico Regionale				
****: Emoderivati deliberazione 570 28/4/2022 ARNAS Garibaldi				

Allegato 1: Repertorio di prestazioni e prodotti erogati dall'ARNAS e relative modalità di erogazione degli stessi

Emocomponenti

Il SIMT produce e/o mette a disposizione i seguenti emocomponenti e lavorazioni:

Codice	Prodotto (unità) *	Tariffa (€)
99751	Concentrato eritrocitario leucodepleto mediante filtrazione in linea	159,50
99752	Concentrato eritrocitario leucodepleto da aferei	159,15
99753	Plasma fresco da ricomposizione del sangue intero congelato per uso clinico	25,25
99754	Plasma fresco da ricomposizione del sangue intero congelato entro 12h dal prelievo per frazionamento industriale	25,25
99755	Plasma fresco da ricomposizione del sangue intero congelato entro 12h dal prelievo per frazionamento industriale	25,25
99756	Plasma da aferei	141,17
99757	Plasma da prelievo multicomponente	59,15
99758	Concentrato di plasma da buffy-coat	3,00
99759	Concentrato plasmatico da singolo buffy-coat	20,00
99760	Concentrato plasmatico da pool di buffy-coat prodotto con metodo convenzionale (0 unità di BT)	100,00
99761	Concentrato plasmatico da pool di buffy-coat prodotto con metodo convenzionale	107,00
99762	Concentrato plasmatico da aferei leucodepleto in linea	419,00
99763	Concentrato plasmatico da prelievo multicomponente leucodepleto in linea	256,00
99764	Concentrato granulocitario da aferei	547,00
99765	Linfociti da aferei	478,00
99766	Concentrato di cellule staminali da aferei ricomposti la carenza delle cellule CD34+ (valutare costi aggiuntivi di lavorazione al costo unitario di valuta unitaria)	653,00
99767	Concentrato di cellule staminali da cordone ombelicale con attività CD34+	17.000,00
99768	Concentrato di cellule staminali da cordone ombelicale ad uso autologo allogeneo dedicato (valutare costi aggiuntivi di lavorazione al costo unitario di valuta unitaria)	1.800,00
99769	Crioprecipitato	75,00
99770	Procedura di autotrasfusione mediante prelievo e per singolo transfuso	74,00
99771	Concentrato plasmatico per uso non trasfusionale ottenuto da sangue intero-autologo	112,00
99772	Concentrato plasmatico per uso non trasfusionale ottenuto da sangue intero-allogeneo	164,00
99773	Concentrato plasmatico per uso non trasfusionale ottenuto da plasma-autologo	414,00
99774	Concentrato plasmatico per uso non trasfusionale ottenuto da plasma-allogeneo	456,00
99775	Concentrato plasmatico per uso non trasfusionale ottenuto da prelievo venoso periferico mediante dispositivo medico dedicato-autologo	258,00
99776	Concentrato plasmatico per uso non trasfusionale ottenuto da sangue condensato-allogeneo	164,00
99777	Allevamento ex vivo di piastrine (utilizzo di citofluorimetria)	21,20
99778	Cella di fibrina da prelievo venoso periferico-autologo	55,00
99779	Cella di fibrina da unità di sangue intero-autologo	117,50
99780	Cella di fibrina da unità di sangue intero-allogeneo	149,00
99781	Cella di fibrina da dispositivo medico dedicato-autologo	110,00
99782	Cella di fibrina da unità di sangue intero trattato con dispositivi medici dedicati-allogeneo	149,00
99783	Celline da uso autologo	100,00
99784	Liscia plasmatica	200,00

Legenda

* Concentrato di stami di qualificazione biologica

† La tariffa fa riferimento al prodotto unitario, alla preparazione delle dosi terapeutiche e al congelamento

‡ Tariffa per dieci trasfusioni per almeno 50 giorni di trattamento

Le caratteristiche dei singoli emocomponenti sono dettagliate nel D.M. 02/11/2015 e ss.mm.ii., che il SIMT si impegna a fornire alla CC.

CONVENZIONE PER ATTIVITÀ DI SERVIZIO DI PRONTO SOCCORSO E TRASFUSIONALE

L'anno 2022 il giorno del mese di

TRA

La Well s.r.l. unipersonale (di seguito Clinica), con sede in Catania, Via Pietro Mascagni n. 86, P.Iva: IT 05483990874, rappresentata dalla Dott.ssa Avola Emanuela nata a nata a Catania il 26/12/1968 (CF VLAMNL68T66C351h), e domiciliata per la carica presso la sede della Società, la quale interviene ed agisce nel presente atto nella sua veste di Amministratore;

E

L'ARNAS GARIBALDI (di seguito denominata Ospedale) con sede in Catania (CT), via , Codice Fiscale e P. Iva , rappresentata dal e domiciliato per la carica presso la sede dell'Azienda, il quale interviene ed agisce nel presente atto nella sua veste di ;

premessi che:

- La Clinica non essendo dotata, per la tipologia di attività che svolge, di UTIC e di Terapia Intensiva e necessita altresì di un servizio Trasfusionale;
- La struttura dotata di tali servizi maggiormente prossima alla Clinica è ARNAS Garibaldi, PO Garibaldi Centro, cui ha richiesto disponibilità alla stipula di apposita convenzione;
- L'ARNAS Garibaldi ha espresso parere favorevole alla stipula della convenzione;
- Previa verifica del possesso dei requisiti, e acquisito il parere favorevole della Direzione Sanitaria della Clinica, si è accertata la non sussistenza di elementi ostativi alla stipula della convenzione;
- Si tratta ora di formalizzare l'accordo proposto, concludendo apposita convenzione ai sensi e per gli effetti del Decreto assessoriale del 17 maggio 2021 n. 436 allegato A6

Tutto ciò premesso, che forma parte integrante e sostanziale della convenzione, fra le parti come sopra generalizzate, si conviene e si stipula quanto segue:

ARTICOLO 1

(Oggetto della convenzione)

L'ARNAS Garibaldi di Catania (CT), mette a disposizione della clinica, le seguenti strutture e relativi servizi:

1. fornitura delle sacche di sangue ed emoderivati a semplice richiesta della clinica tramite il Servizio di Medicina Trasfusionale ed Immunoematologia
2. la priorità di valutazione e di trattamento ai pazienti della Clinica in emergenza, in urgenza o con bisogni immediati per il trasferimento ad un livello di cura superiore.

ARTICOLO 2

(Modalità di svolgimento dell'attività)

Nell'espletamento dell'attività di cui all'art. 1 l'ARNAS garantisce la disponibilità alla fornitura del sangue e degli emoderivati tramite il servizio di Ematologia.

Le sacche di sangue ed emoderivati che verranno fornite alla clinica saranno trasportate tramite autoemoteca privata con cui la Clinica ha già stipulato apposita convenzione e verranno custodite

nel Frigoemoteca già in possesso della clinica. Ove non utilizzate verranno restituite in osservanza della normativa vigente.

Garantirà inoltre la priorità di valutazione e di trattamento dei pazienti della Clinica in emergenza, in urgenza o con bisogni immediati per il trasferimento ad un livello di cura superiore.

Ove necessario la Clinica contatterà l'ARNAS chiedendo la disponibilità del posto per il paziente bisognoso di accesso al livello di cura superiore. Ove il posto sia disponibile il paziente verrà trasferito a mezzo ambulanza privata messa a disposizione dall'Associazione con cui la Clinica ha già stipulato apposita convenzione.

Nel caso di indisponibilità di posti la Clinica contatterà il 118.

In ogni caso il Medico responsabile presso la clinica provvederà alla predisposizione della Cartella Clinica del paziente da trasferire e ne curerà personalmente la consegna al medico di assistenza trasporto pazienti il quale, a sua volta, provvederà alla consegna del detto documento all'accettazione presso il servizio messo a disposizione dall'ARNAS

ARTICOLO 3

(Verifica e controllo qualitativo delle prestazioni)

La Clinica assicura il controllo di qualità delle prestazioni erogate dall'ARNAS attraverso:

- la verifica periodica dei requisiti di idoneità del servizio in rapporto alle attività oggetto della convenzione;
- la verifica del livello di gradimento registrato tra gli utenti anche tramite appositi questionari;
- incontri periodici con i responsabili dei reparti interessati e con gli operatori impegnati nella attività.

ARTICOLO 4

(Durata del rapporto convenzionale, cause e modalità di sua risoluzione)

Il rapporto nascente dalla presente convenzione ha durata annuale, decorrerà dalla data di denuncia inizio attività di day surgery presso la Camera di commercio di Catania e si rinnoverà di anno in anno salva disdetta da comunicarsi a mezzo raccomandata A/R o PEC tre mesi prima della data di cessazione.

All'uopo la Società si obbliga a comunicare all'ARNAS la data di inizio dell'attività a mezzo PEC o raccomandata A/R

Il rapporto convenzionale si risolve di diritto, previa semplice dichiarazione della clinica comunicata all'ARNAS con lettera raccomandata A/R. o PEC a firma dell'amministratore, in caso di:

1. gravi, reiterate, interruzioni nello svolgimento continuativo delle prestazioni convenzionate;
2. venir meno del vincolo fiduciario circa il corretto assolvimento dei propri compiti da parte dell'ARNAS

L'ARNAS ha facoltà di recesso dalla presente convenzione solo in caso di sospensione o soppressione dei servizi di cui alla presente convenzione, comunque con preavviso di almeno novanta giorni da comunicare con lettera raccomandata A/R. o PEC a firma del proprio legale rappresentante.

ARTICOLO 5

(Tutela della riservatezza degli utenti)

L'ARNAS ed il proprio personale, che per motivi connessi all'espletamento del servizio oggetto della presente convenzione trattino dati personali degli assistiti, specie se idonei a rivelarne lo stato di salute, sono tenuti ad osservare tutte le regole stabilite al riguardo dalla Clinica per il proprio personale interno, nonché a seguire norme di condotta analoghe a quelle che devono rispettare coloro che per legge sono vincolati al segreto professionale.

ARTICOLO 6
(Controversie)

Per ogni controversia che dovesse insorgere in sede di interpretazione ed esecuzione della presente convenzione le parti concordano di far valere le proprie ragioni nelle competenti sedi giurisdizionali

ARTICOLO 7
(Norma finale)

Per quanto non previsto dalla presente convenzione, si osservano le norme, statali e regionali, vigenti in materia.

Il presente atto, formato da n. 3 pagine, viene letto dalle parti e sottoscritto in calce e a margine in segno di conferma e accettazione.

La Clinica

ARNAS Garibaldi